

**10/5**18422 DT01 Rec'd PCT/PTC 17 DEC 2004

# Wässriges Konzentrat zur Desinfektion von Oberflächen

Die im Folgenden beschriebene Erfindung liegt auf dem Gebiet der Reinigung und Desinfektion von harten Oberflächen. Die Reinigung und Desinfektion der Oberflächen wird mittels Reinigungstextil und einer wässrigen Zubereitung, die Desinfektionsmittel und Additiv enthält, durchgeführt. Die Erfindung betrifft ein wässriges Konzentrat, eine daraus hergestellte wässrige Zubereitung, sowie ein Verfahren zur Verringerung des Wirkstoffverlustes von Desinfektionsmittellösungen unter Anwendung des Konzentrates.

Die Reinigung und Pflege von Oberflächen ist in hygienisch besonders anspruchsvollen Bereichen notwendig. Hierbei werden in regelmäßigen Abständen anhaftende Mikroorganismen möglichst weitgehend eliminiert. Es sind beispielsweise im Bereich der Lebensmittelindustrie und der Großküchen, aber insbesondere im medizinischen Bereich, vor allem in Arztpraxen und Krankenhäusern, besonders hohe Standards anzuwenden. Um die Reinigung und Desinfektion besonders effizient zu gestalten, hat es nicht an Versuchen gefehlt, eine Optimierung der Reinigung und Desinfektion durchzuführen.

In der DE 199 18 475 A1 ist ein Verfahren zur desinfizierenden Pflege von Fußböden offenbart. Die Aufgabe dieser Erfindung bestand darin, in bis dahin unerreichter Weise die breitwirksamen antimikrobiellen Wirkstoffe auf Aminbasis ohne
Einbuße der Wirksamkeit in einem Verfahren gleichzeitig mit der reinigenden
Pflege von Fußböden zu kombinieren. Bei der Durchführung dieses Verfahrens
werden die Fußböden mit der verdünnten wässrigen Zubereitung gewischt. Das
Wischen kann mit Hilfe von weichen, vorzugsweise saugfähigen Gegenständen,
beispielsweise Bürsten, Tüchern, Flachwischbezügen und Schwämmen erfolgen
und kann manuell oder mit Hilfe geeigneter Maschinen durchgeführt werden.
Hierbei kann das Aufbringen der verdünnten wässrigen Zubereitung, bestehend

٦.

aus Desinfektionsmittel und Reinigungsmittel, auch getrennt vom anschließenden Wischvorgang, beispielsweise durch Aufsprühen, erfolgen. Wenn eine verstärkte Reinigung gewünscht wird, können auch zunächst größere Mengen an wässriger Zubereitung ausgebracht und die überschüssigen Mengen nach dem Wischen zusammen mit dem abgelösten Schmutz wieder vom Fußboden aufgenommen werden. Die auf dem Fußboden verbleibende Menge an wässriger Zubereitung lässt man eintrocknen, wobei sich der gewünschte Pflegefilm auf der gereinigten und desinfizierten Oberfläche bildet.

An die Durchführung der Desinfektion von Fußböden und harten Oberflächen, insbesondere in Krankenhäusern und im sonstigen medizinischen Bereich werden aufgrund der erhöhten Hygienebestimmungen jedoch höhere Anforderungen gestellt. In diesen Bereichen haben sich nunmehr Verfahren durchgesetzt, die gewährleisten, dass es nicht zu einer Keimverschleppung durch Benutzung der selben Reinigungstextilien in verschiedenen Räumen kommen kann. Bewährte Verfahren sind insbesondere das Zwei-Bezugs-Verfahren und das Ein-Bezugs-Verfahren. Im Zwei-Bezugs-Verfahren wird eine definierte Menge Desinfektionsmittel pro Flächeneinheit manuell aufgegeben, mit dem ersten Flachwischbezug verteilt und danach mit einem zweiten Bezug die überschüssige Flüssigkeitsmenge aufgenommen.

lm Ein-Bezugs-Verfahren wird das Reinigungstextil kurzzeitia die Desinfektionslösung eingetaucht, überschüssiges Desinfektionsmittel abgepresst und mit dem feuchten Bezug die desinfizierende Reinigung durchgeführt. In beiden Verfahren wird ein hohes Maß an hygienischer Sicherheit gewährleistet, da die Reinigungstextilien lediglich in einem Raum zur Anwendung kommen, danach als gebrauchtes Reinigungstextil abgelegt und anschließend desinfizierend gewaschen werden.

Beide beschriebenen Reinigungsverfahren sind jedoch sehr arbeitsintensiv, so dass nach vereinfachten Varianten gesucht wird. Ein derartiges günstigeres Verfahren stellt eine Modifikation des Ein-Bezugs-Verfahrens dar, in dem mehrere Reinigungstextilien in die Desinfektionslösung bei Arbeitsantritt eingelegt und bei

Bedarf verwendet werden. Da dieses Verfahren mit einer wesentlichen Verringerung des Arbeitsaufwandes verbunden ist, wird sein Einsatz insbesondere in Krankenhäusern in hohem Maße forciert.

Bei der Prüfung der Desinfektionsmittelkonzentrationen bei diesem Verfahren wurde jedoch festgestellt, dass die Desinfektionsmittelkonzentration in der Reinigungslösung mit zunehmender Zeit erheblich abnimmt. Es wurde festgestellt, dass nach dem Einlegen der Reinigungstextilien Desinfektionslösung durch den längeren Kontakt der nicht sofort verwendeten Reinigungstextilien mit der Desinfektionslösung eine Adsorption desinfizierenden Wirkstoffen großen an der relativ Oberfläche der Reinigungstextilien stattfindet. Diese Adsorption der desinfizierenden Wirkstoffe an den Reinigungstextilien ist von Textilart und Art der Wirkstoffe abhängig. Es wurde aber gefunden, dass im Mittel die meisten Reinigungstextilien eine derartige Adsorption zeigen. Es ist daher möglich, dass nach einer gewissen Zeit nur noch ein Bruchteil des desinfizierenden Wirkstoffs in der Anwendungslösung nachgewiesen werden kann, so dass die Reinigungslösung nach einer gewissen Zeit nicht mehr ausreichend desinfizierende Wirkung besitzt. Weiterhin kann selbst wenn an der Oberfläche des jeweils verwendeten Reinigungstextils noch ausreichend adsorbierter desinfizierter Wirkstoff vorhanden ist, dieser nicht mehr oder nur noch im geringen Maße auf die zu desinfizierenden Oberflächen aufgetragen werden, da er am Reinigungstextil adsorbiert ist und so nicht abgegeben wird. Diese Effekte verursachen eine unvollständige Desinfektion der zu behandelnden Flächen, so dass die notwendigen Hygieneanforderungen nicht mehr erfüllt werden.

Die Aufgabe der hier vorliegenden Erfindung ist es, die geschilderten Nachteile des Standes der Technik zu vermeiden. Es soll ein wässriges Konzentrat bereitgestellt werden, bei der in verdünnten Lösungen des wässrigen Konzentrats die enthaltenen antimikrobiellen Wirkstoffe nicht mehr in dem Maße an Reinigungstextilien adsorbiert werden, wie dies bei Desinfektionsmittellösungen des Standes der Technik erfolgt. Dies soll es vor allem ermöglichen Reinigungstextilien vor

Gebrauch in desinfizierenden Lösungen zu lagern und dabei eine bessere Nutzung der eingesetzten antimikrobiellen Wirkstoffe für den ihnen originär obliegenden Verwendungszweck, die Desinfektion, zu gewährleisten.

Diese Aufgabe wird gelöst durch ein wässriges Konzentrat, enthaltend:

a) 5 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-% eines antimikrobiellen Wirkstoffes ausgewählt aus der Gruppe der Aldehyde, Derivate von Aldehyden, Phenole, Phenolderivate, Amide, Derivate von Amiden, Amine, Derivate von Aminen,

der quartären Ammoniumverbindungen der Formel I

$$R^{2}$$
|
 $R^{1}-N^{(+)}-R^{3}A^{(-)}$ 
|
 $R^{4}$ 

in der R<sup>1</sup> eine Alkylgruppe mit 6-16 C-Atomen, R<sup>2</sup> eine Alkylgruppe mit 1-12 C-Atomen oder eine Benzylgruppe, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> Alkylgruppen mit 1-4 C-Atomen oder Hydroxyalkylgruppen mit 2-4 C-Atomen und A<sup>(-)</sup> ein Halogenid-, Methoxysulfatoder Methoxyphosphat-Anion ist, und

b) 5 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 30 Gew.-% eines Additivs ausgewählt aus der Gruppe der quartären Ammoniumverbindungen der Formel II

in der  $R^5$  und  $R^6$  Alkylgruppen mit 16-22 C-Atomen oder Gruppen der Formel  $R^9$ CO ( $XC_nH_{2n}$ )<sub>a</sub> sind, worin  $R^9$ CO eine lineare Acylgruppe mit 16-22 C-Atomen, X=Sauerstoff oder –NH-, n=2 oder 3, a=1 bis 4,  $R^7$  eine Gruppe gemäß  $R^5$  und  $R^6$  oder eine Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen und  $R^8$  eine Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen oder eine Hydroxyalkylgruppe mit 2-4 C-Atomen und  $R^6$ 0 ein Halogenid-, Methoxysulfat- oder Methoxyphosphat-Anion ist,

aus den Poly-dialkyldiallylammoniumsalze und deren Derivaten, den Copolymeren von Dialkyldiallylammoniumsalzen mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat und deren Derivaten.

Ein wesentlicher Vorteil des erfindungsgemäßen Konzentrats liegt darin, der Abnahme der Konzentration des genannten antimikrobiellen Wirkstoffes in Desinfektionsmittellösungen entgegenzuwirken, die dafür vorgesehen sind, von Reinigungstextilien aufgenommen und anschließend für die Flächendesinfektion verwendet zu werden. Dieser Effekt macht sich besonders stark bemerkbar, wenn der Kontakt (z.B. bei Lagerung) zwischen Desinfektionsmittellösungen und Reinigungstextilien lange andauert.

Reinigungstextilien im Sinne dieser Erfindung sind alle Hilfsmittel, die zur Desinfektion von Oberflächen zuerst mit der Desinfektionslösung und anschließend mit der zu desinfizierenden Oberfläche in Kontakt gebracht werden. Dies können Tücher, Lappen oder Vliese sein. Es ist aber auch möglich Schwämme oder Bürsten zu verwenden. Eine bevorzugte Ausführungsform ist ein Wischmop, der leicht wechselbare Bezüge aufweist. Die Reinigungstextilien können aus Fasern nativer Herkunft, wie z.B. Baumwolle hergestellt werden. Es ist aber auch möglich Fasern künstlicher Herkunft, wie z.B. Mikrofasern zu verwenden. Es ist grundsätzlich auch möglich mit Polymeren beschichtete Reinigungstextilien zu verwenden.

Der Effekt der hier vorliegenden Erfindung zeigt sich überraschenderweise bei den bereits genannten vielfach verwendeten antimikrobiellen Wirkstoffen. Aus der Wirkstoffgruppe der Aldehyde sind besonders Formaldehyd, Glyoxal, Glutaraldehyd und andere Derivate von Aldehyden hervorzuheben. Als weitere wichtige Wirkstoffgruppe wurden bereits die Phenole und Phenolderivate sowie die quartären Ammoniumverbindungen der Formel I genannt, von denen besonders diejenigen bevorzugt sind, in denen Dimethyl-didecyl-ammonium und/oder Dimethyldioctyl-ammonium und/oder Benzalkonium als kationische Komponente vorliegt.

Antimikrobielle Wirkstoffe im Sinne dieser Erfindung sind aber auch Amine bzw. Derivate von Aminen.

Als besonders vorteilhaft hat sich herausgestellt, wenn der genannte antimikrobielle Wirkstoff mit Amino-Gruppen ausgewählt ist aus

Alkylaminen der Formel (III) und/oder (IV)

$$R^{10}$$
-NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>NH<sub>2</sub> (III),

$$R^{10}-N-[(CH_2)_3NH_2]_2$$
 (IV),

die unneutralisiert, teilweise oder vollständig neutralisiert vorliegen können, wobei R<sup>10</sup> für einen Alkylrest mit 8 bis 18 C-Atomen, vorzugsweise 12 bis 14 C-Atomen, steht, und/oder

Wirkstoffen, die durch Umsetzung eines Propylendiamins gemäß Formel (III),

$$R^{10}$$
-NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>NH<sub>2</sub> (III)

mit Glutaminsäure oder Glutaminsäurederivaten gemäß Formel (V),

$$R^{11}$$
-O-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)-COOH (V)

in der R<sup>11</sup> Wasserstoff oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, und gegebenenfalls Umsetzung des so erhaltenen Produkts mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und gegebenenfalls weitere Umsetzung mit organischen oder anorganischen Säuren erhältlich sind.

Amide gehören ebenfalls zur Klasse der antimikrobiellen Wirkstoffe gemäß der vorliegenden Erfindung. Die Pyrrolidoncarbonsäureamide sowie deren Salze, die beispielsweise durch die bereits angeführte Umsetzung von Aminen zugänglich sein können, treten hier in ihrer Wichtigkeit hervor. Besonders hervorzuheben sind hier die Umsetzungsprodukte von Glutaminsäure mit Alkylpropylendiaminen, die auch unter dem Handelsnamen Glucoprotamin<sup>®</sup> bekannt sind.

Es ist selbstverständlich, dass sich die Vorteile der erfindungsgemäßen Konzentrate auch dann einstellen, wenn in den erfindungsgemäßen Konzentraten mehrere der genannten und/oder zusätzliche antimikrobielle Wirkstoffe neben einander vorliegen.

Die in den erfindungsgemäßen Konzentraten unter Additiv aufgeführten Komponenten der Formel II sind besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der

Difettsäuretrialkanolaminestersalze, die auch als Esterquats bezeichnet werden. Diese quartären Ammoniumverbindungen lassen sich durch die allgemeine Formel VI

$$CH_3$$

|
[R<sup>13</sup>CO-O-(CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub>-N<sup>(+)</sup>-(CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub>-O-COR<sup>13</sup>]  $X^{(-)}$  (VI),
|
(CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub>-OH

darstellen, in der R<sup>13</sup>CO für einen aliphatischen Acylrest mit 12-22 C-Atomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindungen, n für 2 oder 3 und X für Halogenid, Methoxysulfat oder Methoxyphosphat steht.

Wie bereits gesagt, ist es auch bevorzugt, dass das erfindungsgemäß im Konzentrat enthaltene Additiv auch kationische Polymere umfasst. Diese können zum einen Poly(dialkyldiallylammoniumsalze) oder deren Derivate sein, bzw. Copolymere von Dialkyldiallylammoniumsalzen mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat und deren Derivaten. In einer besonderen Ausführungsform wird das Poly(dimethyldialkylammonium)chlorid oder ein Copolymer von Dimethyldiallylammoniumchlorid mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat oder Derivate von Copolymeren von Dimethyldiallylammoniumchlorid mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat verwendet. Beispiele für diese Verbindungen sind die von Chemviron vertriebenen kationischen Polymere, die unter dem Handelsnamen MERQUAT vertrieben werden.

Alle hier aufgezählten Additive können entweder als Einzelsubstanz oder aber in Gemischen untereinander eingesetzt werden, um die erfindungsgemäße Aufgabe zu lösen.

Als zusätzliche Formulierungsbestandteile sind insbesondere Ölsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäurekondensationsprodukte, Alkylpolyglykolether und Alkylarylpolyglykolether oder Gemische derselben bevorzugt.

In bevorzugter Weise kann das wässrige Konzentrat weitere Hilfs- und Zusatzstoffe aus den Gruppen der Tenside, Verlaufshilfsmittel, Komplexbildnersäuren, Säuren, organische Lösungsmittel, Lösungsvermittler, Farbstoffe, Duftstoffe und deren Gemische enthalten.

Aus den erfindungsgemäßen Konzentraten sind die in der praktischen Anwendung üblicherweise verwendeten Desinfektionslösungen beispielsweise durch einfaches Verdünnen mit Wasser zugänglich. Es sei allerdings ausdrücklich erwähnt, dass es auch möglich ist, zu den gewünschten wässrigen Desinfektionslösungen zu gelangen, ohne das Konzentrat einzusetzen.

Dementsprechend ist es das Anliegen der vorliegenden Anmeldung auch die Ausführungsformen zu umfassen, bei denen die in der praktischen Anwendung herangezogenen Desinfektionslösungen auf anderem Wege hergestellt werden. Beispielsweise ist es möglich, die im erfindungsgemäßen Konzentrat enthaltenen Komponenten a) (antimikrobieller Wirkstoff) und b) (Additiv) einzeln zu verdünnen und danach zusammenzubringen oder eine der Komponenten zu verdünnen und die andere in konzentrierter Form hinzuzugeben. Durch diese und gegebenenfalls andere übliche Vorgehensweisen gelangt der Fachmann ebenfalls zu den gewünschten wässrigen Desinfektionslösungen.

Dementsprechend ist ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Anmeldung eine wässrige Zubereitung, die in ihrer Zusammensetzung einer Desinfektionslösung entspricht, die durch Verdünnen des erfindungsgemäßen Konzentrats mit Wasser im Verhältnis 1:10 bis 1:400, vorzugsweise im Verhältnis 1:20 bis 1:200 und besonders bevorzugt im Verhältnis 1:30 bis 1:100 erhältlich ist.

In bevorzugter Weise können wie beschrieben der genannte antimikrobielle Wirkstoff und/oder das genannte Additiv separat einer vorliegenden wässrigen Lösung zugesetzt werden, wobei deren Menge so gewählt wird dass die schließlich vorliegende wässrige Zubereitung so viel des genannten antimikrobiellen Wirkstoffs und des genannten Additivs vorliegt, wie sich aufgrund der genannten Verdünnungsverhältnisse des Konzentrats ergibt. Es kann aber ebenso die Aufgabe der vorliegenden Erfindung gelöst werden, indem man Additiv und die wässrige Zubereitung des antimikrobiellen Wirkstoffes räumlich voneinander getrennt anwendet.

Dementsprechend ist ein weiterer Gegenstand der Erfindung ein Verfahren zur Behandlung von Reinigungstextilien in der Flächendesinfektion, bei dem das Reinigungstextil erst mit einem oder mehreren der in Zusammenhang mit dem erfindungsgemäßen Konzentrat genannten Additive in verdünnter oder unverdünnter Form und danach mit der erfindungsgemäßen wässrigen Zubereitung behandelt wird:

Dieses Verfahren dient vorzugsweise zur Verringerung des Wirkstoffverlustes in der wässrigen Zubereitung. Erläuternd sei an dieser Stelle darauf hingewiesen, dass in der vorliegenden Anmeldung unter einer wässrigen Zubereitung dasselbe zu verstehen ist, wie unter Desinfektionslösung.

Mit anderen Worten wird bei dem erfindungsgemäßen Verfahren das Reinigungstextil erst mit einem oder mehreren Additiven in verdünnter oder unverdünnter Form behandelt, wobei das oder die Additive ausgewählt sind aus der Gruppe der quartären Ammoniumverbindungen der Formel II

in der R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> Alkylgruppen mit 16-22 C-Atomen oder Gruppen der Formel R<sup>9</sup>CO (XC<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>)<sub>a</sub> sind, worin R<sup>9</sup>CO eine lineare Acylgruppe mit 16-22 C-Atomen,

X=Sauerstoff oder –NH-, n=2 oder 3, a=1 bis 4, R<sup>7</sup> eine Gruppe gemäß R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> oder eine Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen und R<sup>8</sup> eine Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen oder eine Hydroxyalkylgruppe mit 2-4 C-Atomen und A<sup>(-)</sup> ein Halogenid-, Methoxysulfat- oder Methoxyphosphat-Anion ist,

aus den Poly-dialkyldiallylammoniumsalze und deren Derivaten, den Copolymeren von Dialkyldiallylammoniumsalzen mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat und deren Derivaten und

danach mit der erfindungsgemäßen wässrigen Zubereitung behandelt.

Beispielsweise ist es möglich, dass in einer Ausführungsform das Reinigungstextil erst mit einer Lösung des genannten Additivs vorbehandelt wird. Dies kann z. B. dadurch geschehen, dass das Reinigungstextil in eine Vorbehandlungs-Lösung des Additivs eingetaucht wird. Gewünschtenfalls kann das Reinigungstextil nach dem Eintauchen getrocknet werden. Wenn ein so vorbehandeltes Reinigungstextil danach in eine erfindungsgemäße wässrige Zubereitung eingetaucht wird, so wird der in der erfindungsgemäßen wässrigen Zubereitung enthaltene antimikrobielle Wirkstoff nicht mehr in dem Ausmaße von dem Reinigungstextil adsorbiert, wie dies ohne entsprechende Vorbehandlung der Fall ist.

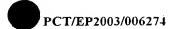
Daraus ergibt sich für die praktische Anwendung als erheblicher Vorteil, dass bei längerer Lagerung von Reinigungstextilien in Desinfektionslösungen keine, oder aber nur minimale Abnahme der Wirksamkeit der Desinfektionslösung beobachtet wird.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren ist es bevorzugt, wenn das oder die genannten Additive bei der Vorbehandlung insgesamt eine Konzentration von 0,01 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 1 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 0,075 bis 0,15 Gew.-%, bezogen auf die Vorbehandlungslösung, ausmachen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein System, das zumindest zwei Mittel umfasst, wobei mindestens ein Mittel einen oder mehrere antimikrobielle Wirkstoffe ausgewählt aus den im erfindungsgemäßen Konzentrat einzusetzenden antimikrobiellen Wirkstoffen enthält und mindestens ein weiteres

Mittel ein oder mehrere Additive ausgewählt aus den im erfindungsgemäßen Konzentrat einzusetzenden Additiven.

Die vorliegende Erfindung soll an den folgenden Beispielen erläutert werden, ist aber nicht auf diese beschränkt.



## Beispiele

Zur Durchführung der Beispiele wurden verschiedene wässrige Desinfektionslösungen herangezogen.

Die Lösung E1 enthielt als antimikrobielle Wirkstoffe etwa 0,05 Gew.-% Glutaraldehyd sowie etwa 0,1 Gew.-% Glyoxal, jeweils bezogen auf die gesamte Lösung, neben weiteren für die vorliegende Erfindung nicht wesentlichen Formulierungsbestandteilen.

Die Lösung E2 enthielt als antimikrobielle Wirkstoffe etwa 0,15 Gew.-% Benzal-koniumchlorid sowie etwa 0,02 Gew.-% 2-Phenylphenol und etwa 0,02 Gew.-% Polyhexamethylenbiguanidiniumchlorid, jeweils bezogen auf die gesamte Lösung, neben weiteren für die vorliegende Erfindung nicht wesentlichen Formulierungsbestandteilen.

Die Lösung E3 enthielt als antimikrobielle Wirkstoffe etwa 0,13 Gew.-% Glucoprotamin<sup>®</sup> (Handelsprodukt der Ecolab GmbH & CO OHG) sowie etwa 0,01 Gew.-% Phenoxyethanol, jeweils bezogen auf die gesamte Lösung, neben weiteren für die vorliegende Erfindung nicht wesentlichen Formulierungsbestandteilen.

Als Reinigungstextil wurde einerseits ein Polyfix®-Tuch, das aus einer mit Polyurethan getränkten Viskose/Vlies-Matrix besteht, und ein Polyfix® microclean-Tuch, das aus einer Mikrofaser besteht, eingesetzt. Beide Reinigungstextilien sind Handelswaren der Ecolab GmbH & CO OHG. Als Additiv wurde Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid) verwendet, das unter dem Handelsnamen Polyquat® 40 erhältlich ist.

Die Reinigungstextilien wurden in einer herkömmlichen Waschmaschine bei 60°C mit einem üblichen Textilreinigungsmittel in üblicher Weise gewaschen.

Abweichend zu dem üblichen Waschvorgang wurde bei der erfindungsgemäßen Testdurchführung in den letzten Spülgang der Waschmaschine, der sonst nur mit Wasser durchgeführt wird, 3,0 g/l Polyquat<sup>®</sup> 40 (Additiv) zugegeben. Nach dem Waschen wurden die Tücher 3 h bei Raumtemperatur getrocknet. Anschließend

wurden die 8-fach gefalteten Tücher für 60 min in die jeweiligen Desinfektionslösungen eingelegt. Nach Ablauf dieser Zeit wurde das Reinigungstextil von immer derselben Person unter etwa denselben Bedingungen ausgewrungen und die resultierende Lösung aufgefangen. Hieraus wurde der Wirkstoffverlust an Desinfektionsmittel in der so resultierenden Lösung bestimmt.

Die Ergebnisse der Untersuchungen können aus Tabelle 1 entnommen werden. Zur Erläuterung sei gesagt, dass bei den Versuchen ermittelt wurde, um wie viel die nach dem 60-minütigen Einlegen der Tücher frei verfügbare Wirkstoffkonzentration von der Wirkstoffkonzentration abweicht, die zu Beginn der Versuche in der jeweiligen Desinfektionslösung vorlag. Die Angabe in der Tabelle erfolgten als prozentuale Abweichung, wobei die Anfangs-Wirkstoffkonzentration gleich 100% gesetzt wurde.

Tabelle 1:
Untersuchungen zum Wirkstoffverlust in Desinfektionslösungen bei unterschiedlichen Bedingungen

		verlust bei · microclean-	Wirkstoff Polyfix	verlust bei <sup>®</sup> Tuch
Desinfektions-	Ohne	Mit Zugabe	Ohne	Mit Zugabe
lösung	Behandlung	Polyquat <sup>®</sup> 40	Behandlung im	Polyquat <sup>®</sup> 40
	im letzten	im letzten	letzten Spül-	im letzten
	Spülgang	Spülgang	gang	Spülgang
E1	31 %	5 %	31 %	9 %
E2	56 %	23 %	31 %	12 %
E3	30 %	9 %	35 %	8 %

Anhand der Tabelle 1 kann man den Effekt, den der Einsatz des Additivs bewirkt, erkennen. Unabhängig von der Beschaffenheit des Reinigungstextils und des Desinfektionsmittels wurde der Wirkstoffverlust an Desinfektionsmittel in der auf-

gefangenen Desinfektionslösung durch die Zugabe des Additivs deutlich verringert.

Ähnliche Ergebnisse werden auch erreicht, wenn antimikrobieller Wirkstoff und Additiv in einer Lösung vorliegen.

## Patentansprüche

- 1. Wässriges Konzentrat, enthaltend
  - a) 5 bis 30 Gew.-% eines antimikrobiellen Wirkstoffes ausgewählt aus der Gruppe der Aldehyde und deren Derivate, Phenole, Phenolderivate, Amide, Derivate von Amiden, Amine, Derivate von Aminen, der quartären Ammoniumverbindungen der Formel I

$$R^{2}$$
|
 $R^{1}-N^{(+)}-R^{3}A^{(-)}$ 
|
 $R^{4}$ 

in der R<sup>1</sup> eine Alkylgruppe mit 6-16 C-Atomen, R<sup>2</sup> eine Alkylgruppe mit 1-12 C-Atomen oder eine Benzylgruppe, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> Alkylgruppen mit 1-4 C-Atomen oder Hydroxyalkylgruppen mit 2-4 C-Atomen und A<sup>(-)</sup> ein Halogenid-, Methoxysulfat- oder Methoxyphosphat-Anion ist, und

b) 5 bis 50 Gew.-% eines Additivs ausgewählt aus der Gruppe der quartären Ammoniumverbindungen der Formel II

$$R^{6}$$
 |  $R^{5}-N^{(+)}-R^{7}A^{(-)}$  (II),

in der  $R^5$  und  $R^6$  Alkylgruppen mit 16-22 C-Atomen oder Gruppen der Formel  $R^9$ CO ( $XC_nH_{2n}$ )<sub>a</sub> sind, worin  $R^9$ CO eine lineare Acylgruppe mit 16-22 C-Atomen, X=Sauerstoff oder –NH-, n=2 oder 3, a=1 bis 4,  $R^7$  eine Gruppe gemäß  $R^5$  und  $R^6$  oder eine Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen und  $R^8$  eine Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen oder eine Hydroxyalkylgruppe mit 2-4 C-Atomen und  $R^6$ 0 ein Halogenid-, Methoxysulfat- oder Methoxyphosphat-Anion ist,

aus den Polydialkyldiallylammoniumsalze und deren Derivaten, den Copolymeren von Dialkyldiallylammoniumsalzen mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat und deren Derivaten zur Verringerung des Wirkstoffverlustes von Desinfektionslösungen, die mit Reinigungstextilien zusammengebracht werden.

2. Konzentrat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die genannten antimikrobiellen Wirkstoffe ausgewählt sind aus Formaldehyd, Glutaraldehyd, Glyoxal, aus den quartären Ammoniumverbindungen mit Dimethyl-didecylammonium und/oder Dimethyl-dioctyl-ammonium und/oder Benzalkonium als kationischer Komponente, aus den Aminen bzw. Derivaten von Aminen umfassend Alkylamine der Formel (III) und/oder (IV)

$$R^{10}$$
-NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>NH<sub>2</sub> (III),  
 $R^{10}$ -N-[(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>NH<sub>2</sub>]<sub>2</sub> (IV).

die unneutralisiert, teilweise oder vollständig neutralisiert vorliegen können, wobei R<sup>10</sup> für einen Alkylrest mit 8 bis 18 C-Atomen, vorzugsweise 12 bis 14 C-Atomen, steht, und/oder

Wirkstoffen, die durch Umsetzung eines Propylendiamins gemäß Formel (III),

$$R^{10}-NH-(CH2)3NH2 (III),$$

mit Glutaminsäure oder Glutaminsäurederivaten gemäß Formel (V),

$$R^{11}$$
-O-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-CH(NH<sub>2</sub>)-COOH (V),

in der R<sup>11</sup> Wasserstoff oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, und gegebenenfalls Umsetzung des so erhaltenen Produkts mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und gegebenenfalls weitere Umsetzung mit organischen oder anorganischen Säuren erhältlich sind, aus den Amiden, vorzugsweise Pyrrolidoncarbonsäureamiden sowie deren Salzen, insbesondere den Umsetzungsprodukten von Glutaminsäure mit Alkylpropylendiaminen zu Glucoprotamin<sup>®</sup>.

 Konzentrat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die als Additiv genannten Verbindungen der Formel II ausgewählt sind aus der Gruppe der Difettsäuretrialkanolaminestersalze der allgemeinen Formel VI

$$CH_3$$
 | 
$$[R^{13}CO-O-(CH_2)_{n}-N^{(+)}-(CH_2)_{n}-O-COR^{13}] \ X^{(-)} \ (VI),$$
 | 
$$(CH_2)_{n}-OH$$

in der R<sup>13</sup>CO für einen aliphatischen Acylrest mit 12-22 C-Atomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindungen, n für 2 oder 3 und X für Halogenid, Methoxysulfat oder Methoxyphosphat steht, sowie den kationischen Polymeren umfassend Poly(dialkyldiallylammoniumsalze) oder deren Derivate, bzw. Copolymere von Dialkyldiallylammoniumsalzen mit Acrylamid und/oder Acrylsäure und/oder Vinylacetat und deren Derivaten oder Mischungen derselben.

- 4. Konzentrat nach einem oder mehreren der Anspruche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass insgesamt 10 bis 25 Gew.-% des genannten antimikrobiellen Wirkstoffes, bezogen auf das gesamte Konzentrat, enthalten sind.
- 5. Konzentrat nach einem oder mehreren der Anspruche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass 10 bis 40 % Gew.-% des genannten Additivs, bezogen auf das gesamte Konzentrat, enthalten sind.
- 6. Konzentrat nach einem oder mehreren der Anspruche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Konzentrat weitere Hilfs- und Zusatzstoffe aus der Gruppe Tenside, Verlaufshilfsmittel, Komplexbildnersäuren, Säuren, organische Lösungsmittel, Lösungsvermittler, Farbstoffe, Duftstoffe und deren Gemische enthält.
- 7. Wässrige Zubereitung enthaltend und/oder erhältlich aus einem Konzentrat gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 in einer Verdünnung mit Wasser im Verhältnis 1:10 bis 1:400.

- 8. Wässrige Zubereitung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Verdünnung mit Wasser 1:20 bis 1:200 ist.
- 9. Wässrige Zubereitung nach den Ansprüchen 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass man bei der Herstellung der genannten Zubereitung, von dem genannten antimikrobiellen Wirkstoff und dem genannten Additiv in getrennter Form anstatt in Konzentratform ausgegangen wird.
- 10. Verfahren zur Behandlung von Reinigungstextilien, bei dem das Reinigungstextil erst mit einem oder mehreren der in den Ansprüchen 1 und 3 genannten Additive in verdünnter oder unverdünnter Form und danach mit einer wäßrigen Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 7 bis 9 behandelt wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung mit einer wässrigen Lösung des Additivs erfolgt.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass das Additiv in einer Konzentration von 0,01 bis 10 Gew.-% eingesetzt wird.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass das Additiv in einer Konzentration von 0,05 bis 1 Gew.-% eingesetzt wird.
- 14. Verwendung eines Verfahrens gemäß einem der Ansprüche 10 bis 13 um den Wirkstoffverlust von Desinfektionslösungen, die in Kontakt mit Reinigungstextilien kommen, die vorzugsweise Reinigungstextilien für die Flächendesinfektion sind, zu verringern.
- 15. System, umfassend zumindest zwei Mittel, wobei mindestens ein Mittel einen oder mehrere antimikrobielle Wirkstoffe ausgewählt aus den gemäß Anspruch 1 und 2 genannten antimikrobiellen Wirkstoffen und mindestens ein weiteres

Mittel ein oder mehrere Additive ausgewählt aus den gemäß Anspruch 1 und 3 genannten Additiven enthält.

of the transfer of the transf 

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61L2/18 A01N33/02

A01N33/08

A01N33/12

A01N37/18

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

### B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ccc} \text{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ IPC & 7 & A61L & A01N \end{array}$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

-			
	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used	))
FLO-IU	ternal, WPI Data, PAJ		
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		<u> </u>
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
X	US 6 258 368 B1 (BAIER KATHLEEN ET AL) 10 July 2001 (2001-07-10) column 4, line 57 -column 8, lin column 14, line 18-32	)	10-13
	column 15, line 66 -column 16,	line 47	
X	US 4 661 523 A (PAGEL JUERGEN E 28 April 1987 (1987-04-28) column 2, line 28-65 column 3, line 58-65	ET AL)	10-13
Y	WO 98 56886 A (ROSENBERG NEVO ME ;INNOSCENT LTD (IL)) 17 December 1998 (1998-12-17) claims 1-7,9,12; examples	ELVYN	10-13
		-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Palent family members are listed	in annex.
*A* docume	Itegories of cited documents :  ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	'T' later document published after the inter or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or the invention	the application but cory underlying the
filing of the docume which citation of the re-	date  ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)  ent reterring to an oral disclosure, use, exhibition or means	<ul> <li>'X' document of particular relevance; the ci cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the dor</li> <li>'Y' document of particular relevance; the ci cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo ments, such combination being obvious</li> </ul>	be considered to current is taken alone laimed invention rentive step when the re other such docu-
	ent published prior to the international filing date but ann the priority date claimed	in the art.  *&* document member of the same patent f	amily
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
9	September 2003	18/09/2003	
Name and r	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Authorized officer	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Jochheim, J	





212		PC1/EP 03/062/4
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	US 5 929 016 A (HARRISON KENNETH A) 27 July 1999 (1999-07-27) column 1, line 61 -column 3, line 67	10-13
Α	EP 1 126 014 A (BODE CHEMIE GMBH & CO) 22 August 2001 (2001-08-22) paragraph '0007!; claims 1,3	10-13
А	WO 94 27436 A (DECICCO BENEDICT T ;KEEVEN JAMES KEVIN (US)) 8 December 1994 (1994-12-08) claims 1,2,4	10-13
Α	FR 2 622 397 A (SOGEVAL) 5 May 1989 (1989-05-05) column 1, line 21-25 column 2, line 16-21 column 2, line 33 -column 3, line 3	10-13
Α	DE 100 54 020 A (COGNIS DEUTSCHLAND GMBH) 16 May 2002 (2002-05-16) the whole document	10-13
	·	
•		



Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: Claims: 1-9, 14, 15 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
•	See continuation on supplemental sheet ISA/210
3 🗀	Claims Nos.:
ر. 	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
7.2mm1 V	No protest accompanied the payment of additional search fees.

## Continuation of Box I.2

Claims: 1-9, 14, 15

The current Claims 1-9 and 15 relate to a disproportionately large number of possible compounds. In fact, they encompass so many alternatives which are not supported by examples in the description that they appear unclear and too broadly worded (PCT Article 6) to the extent that it is impossible to conduct a meaningful search.

Claim 14 is a use claim characterised merely by a result that is to be achieved. Since it does not contain any technical features, it cannot be searched.

Therefore, the search was directed to Claims 10-13, the example compounds on page 12 and the example on pages 12-14.

The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established normally cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). In its capacity as International Preliminary Examining Authority the EPO generally will not carry out a preliminary examination for subjects that have not been searched. This also applies to cases where the claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or where the applicant submits new claims in the course of the procedure under PCT Chapter II.



Internation Sation No PCT/EP 03/06274

			member(s)		date
B1	10-07-2001	AT	225645	T	15-10-2002
DI	10 07-2001				05-07-2001
	•				21-12-1998
					08-08-2000
					09-08-2000
					14-11-2002
			69808657	T2	12-06-2003
		EP	1014937	A1	05-07-2000
			2181230	T3	16-02-2003
					16-10-2001
					10-12-1998
					25-09-2001
					05-11-2002
			9804764 	A 	04-12-1998
Α	28-04-1987	DE	3439519	A1	30-04-1986
		ΑT	43948	T	15-06-1989
					20-07-1989
					14-05-1986
					25-10-1995
					15-02-1995
		Jr 	61112002		30-05-1986
Α	17-12-1998	ΑU			30-12-1998
		WO	9856886	A1	17-12-1998
Α	27-07-1999	ΑU	733727	B2	24-05-2001
					15-05-1998
					19-10-1999
					03-11-1999
					05-06-2003
					18-08-1999
					29-04-1998
					27-10-2000
					30-04-1998
					i8-07-2000
		ZA	9709477	Α	10-06-1998
- <b>-</b>	22-08-2001	DE	10028998	A1	23-08-2001
					14-02-2002
					22-08-2001
					22-08-2001
			1120014		
Α	08-12-1994	WO	9427436	A1	08-12-1994
Α	05-05-1989	FR	2622397	A1	05-05-1989
Α	16-05-2002	DE	10054020	A1	16-05-2002
	<del></del>				10-05-2002
		EP			30-07-2003
	A A	A 28-04-1987  A 17-12-1998  A 27-07-1999  A 22-08-2001  A 08-12-1994  A 05-05-1989	AU AU BR CN DE EP ES JP WO US US ZA  A 28-04-1987 DE AT DE EP JP AU AU BR CN DE EP GB NZ WO US ZA  A 22-08-2001 DE EP EP EP A 08-12-1994 WO A 05-05-1989 FR A 16-05-2002 DE WO	AU 735419 AU 7803898 BR 9810084 CN 1262614 DE 69808657 DE 69808657 DE 69808657 EP 1014937 ES 2181230 JP 2001518942 WO 9855096 US 6294186 US 6475501 ZA 9804764  A 28-04-1987 DE 3439519 AT 43948 DE 3570969 EP 0180841 JP 1984596 JP 7013001 JP 61112002  A 17-12-1998 AU 7447698 WO 9856886  A 27-07-1999 AU 733727 AU 4986997 BR 9712550 CN 1234065 DE 69721554 EP 0935646 GB 2318585 NZ 335302 WO 9817763 US 6090771 ZA 9709477  A 22-08-2001 DE 10028998 DE 10030946 EP 1126014  A 08-12-1994 WO 9427436  A 05-05-1989 FR 2622397  A 16-05-2002 DE 10054020 WO 9236873	AU 735419 B2 AU 7803898 A BR 9810084 A CN 1262614 T DE 69808657 D1 DE 69808657 T2 EP 1014937 A1 ES 2181230 T3 JP 2001518942 T W0 9855096 A1 US 6294186 B1 US 6475501 B1 ZA 9804764 A  A 28-04-1987 DE 3439519 A1 AT 43948 T DE 3570969 D1 EP 0180841 A1 JP 1984596 C JP 7013001 B JP 61112002 A  A 17-12-1998 AU 7447698 A W0 9856886 A1  A 27-07-1999 AU 733727 B2 AU 4986997 A BR 9712550 A CN 1234065 A DE 69721554 D1 EP 0935646 A1 GB 2318585 A, B NZ 335302 A W0 9817763 A1 US 6090771 A ZA 9709477 A  A 22-08-2001 DE 10028998 A1 US 6090771 A ZA 9709477 A  A 22-08-2001 DE 10028998 A1 EP 1126012 A1 EP 1126012 A1 EP 1126014 A1  A 08-12-1994 W0 9427436 A1 A 05-05-1989 FR 2622397 A1  A 16-05-2002 DE 10054020 A1 W0 0236873 A2

• • .

# INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

International PCT/EP 03/06274

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61L2/18 A01N33/02 A01N33/08 A01N33/12 A01N37/18

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK - 7 - A61L - A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegrifte)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

alegorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	US 6 258 368 B1 (BAIER KATHLEEN GRIESHOP ET AL) 10. Juli 2001 (2001-07-10) Spalte 4, Zeile 57 -Spalte 8, Zeile 60 Spalte 14, Zeile 18-32 Spalte 15, Zeile 66 -Spalte 16, Zeile 47	10-1,3
	US 4 661 523 A (PAGEL JUERGEN ET AL) 28. April 1987 (1987-04-28) Spalte 2, Zeile 28-65 Spalte 3, Zeile 58-65	10-13
	WO 98 56886 A (ROSENBERG NEVO MELVYN; INNOSCENT LTD (IL)) 17. Dezember 1998 (1998-12-17) Ansprüche 1-7,9,12; Beispiele	10-13
	-/	

entnehmen	
<ul> <li>Besondere Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen:</li> <li>'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik detiniert, aber nicht als besonders bedeulsam anzusehen ist</li> <li>'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> </ul>	<ul> <li>*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritälsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollfleiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>*&amp;* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedalum des internationalen Recherchenberichts
9. September 2003	18/09/2003
Name und Postanschrift der Internationaten Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigier Bediensteter
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Jochheim, J





		/EP 03/06274
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
Y	US 5 929 016 A (HARRISON KENNETH A) 27. Juli 1999 (1999-07-27) Spalte 1, Zeile 61 -Spalte 3, Zeile 67	10-13
A	EP 1 126 014 A (BODE CHEMIE GMBH & CO) 22. August 2001 (2001-08-22) Absatz '0007!; Ansprüche 1,3	10-13
A	WO 94 27436 A (DECICCO BENEDICT T ;KEEVEN JAMES KEVIN (US)) 8. Dezember 1994 (1994-12-08) Ansprüche 1,2,4	10-13
A	FR 2 622 397 A (SOGEVAL) 5. Mai 1989 (1989-05-05) Spalte 1, Zeile 21-25 Spalte 2, Zeile 16-21 Spalte 2, Zeile 33 -Spalte 3, Zeile 3	10-13
A	DE 100 54 020 A (COGNIS DEUTSCHLAND GMBH) 16. Mai 2002 (2002-05-16) das ganze Dokument	10-13
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	_	
ļ		
	·	



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation Aktenzeichen PCT/EP 03/06274

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr.     weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. X Ansprüche Nr. 1-9, 14, 15 weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsauswand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

### **WEITERE ANGABEN**

## PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 1-9, 14, 15

Die geltenden Patentansprüche 1-9 und 15 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen. In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten, welche nicht durch Beispiele in der Beschreibung gestützt werden, daß sie im Sinne von Art. 6 PCT in einem solchen Maße unklar, bzw. zu weitläufig gefasst erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten.

Anspruch 14 ist ein Verwendungsanspruch der lediglich durch ein zu erreichendes Ergebnis charakterisiert wird. Da er keine technischen Merkmale enthält, ist er nicht recherchierbar.

Daher wurde die Recherche auf die Ansprüche 10-13, die Beispielverbindungen auf Seite 12 und das Beispiel auf Seiten 12-14 gerichtet.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.



International Inzeichen
PCT/EP 03/06274

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokums	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 6258368	B1	10-07-2001	AT	225645	Т	15-10-2002
00 0230300	D.I.	10 07 2001	AU	735419		05-07-2001
			AU	7803898		21-12-1998
			BR	9810084		08-08-2000
			CN	1262614	T	09-08-2000
			DE	69808657	D1	14-11-2002
			DE	69808657	T2	12-06-2003
			EP	1014937		05-07-2000
			ËS	2181230		16-02-2003
			JP	2001518942		16-10-2001
			WO	9855096		10-12-1998
			US	6294186		25-09-2001
			US	6475501		05-11-2002
			ZA	9804764	Α	04-12-1998
US 4661523	Α	28-04-1987	DE	3439519		30-04-1986
			ΑT	43948		15-06-1989
			DE	3570969	D1	20-07-1989
			EP	0180841	A1	14-05-1986
			JP	1984596	С	25-10-1995
			JP	7013001		15-02-1995
			JP	61112002		30-05-1986
WO 9856886	Α	17-12-1998	AU	7447698	Α	30-12-1998
			WO	9856886		17-12-1998
US 5929016	Α	27-07-1999	AU	733727	B2	24-05-2001
			AU	4986997		15-05-1998
			BR	9712550		19-10-1999
			CN	1234065		03-11-1999
		•	DE	69721554		05-06-2003
			ΕP	0935646		18-08-1999
			GB	2318585		29-04-1998
•			NZ	335302		27-10-2000
			WO	9817763		30-04-1998
			US	6090771		18-07-2000
			ZA	9709477	Α	10-06-1998
EP 1126014	Α	22-08-2001	DE	10028998		23-08-2001
			DE	10030946	A1	14-02-2002
			EP	1126012	A1	22-08-2001
			EP	1126014		22-08-2001
WO 9427436	Α	08-12-1994	WO	9427436	A1	08-12-1994
FR 2622397	А	05-05-1989	FR	2622397	A1	05-05-1989
	Α	16-05-2002	DE	10054020	A1	16-05-2002
DE · 10054020		10 00 2002				
DE 10054020		10 00 2002	WO	0236873		10-05-2002

This Page Blank (uspto)